薬食発0729第7号 平成23年7月29日

各都道府県知事 殿

厚生労働省医薬食品局長

インスリンペン型注入器承認基準の改正について

インスリンペン型注入器承認基準については、平成17年8月5日付け薬食発第080500 2号厚生労働省医薬食品局長通知「インスリンペン型注入器承認基準」により示してきた ところ、今般、日本工業規格であるT 3226-1が改正されたことに伴い、下記のと おり当該承認基準を改正しましたので、御了知の上、貴管下関係団体、関係業者等への周 知方お願いします。

なお、本通知の写しを独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長、日本医療機器産業連合会会長、米国医療機器・IVD工業会会長及び欧州ビジネス協会医療機器委員会委員 長宛て送付することを申し添えます。

記

1. 改正の内容

平成17年2月16日付け薬食発第0216002号「医療機器の製造販売承認申請について」に規定する承認基準として、インスリンペン型注入器に関する基準を別添のとおり定めるものであること。

2. 承認基準の不適合品の取扱いについて

承認基準の「適用範囲」に該当するインスリンペン型注入器であって、当該承認基準に適合しないものについては、個別に品質、有効性及び安全性が十分なものであることを示す資料が提出されたときには、当該資料に基づき審査を行うものであること。



3. 既承認品の取扱いについて

既に承認を受けているインスリンペン型注入器のうち、今般改正する承認基準に適合 しないものについては、承認基準に適合させるための承認事項の一部変更申請を別途行 う必要はないものとすること。

なお、この場合において、当該品目について今後行われる承認事項の一部変更申請は、 平成17年2月16日付け薬食発第0216002号「医療機器の製造販売承認申請について」 における承認基準なし(承認基準不適合)の取扱いとなることに留意すること。

4. 基本要件適合性チェックリストの取扱いについて

承認基準の別紙に示す基本要件適合性チェックリストの取扱いについては、独立行政 法人医薬品医療機器総合機構による承認審査においても、平成17年3月31日付け薬 食機発0331012号「指定管理医療機器の適合性チェックリストについて」と同様の取扱 いとすること。

インスリンペン型注入器承認基準

薬事法第2条第5項から第7項までの規定により厚生労働大臣が指定する高度管理医療機器、管理医療機器及び一般医療機器(平成16年厚生労働省告示第298号。以下「クラス分類告示」という。)別表第1第467号に規定するインスリンペン型注入器について、次のとおり承認基準を定め、平成23年7月29日から適用する。

インスリンペン型注入器承認基準

- 1. 適用範囲
 - クラス分類告示に規定するインスリンペン型注入器とする。
- 2. 技術基準

日本工業規格 T 3226-1 に適合すること。

- 3. 使用目的、効能又は効果 使用目的、効能又は効果は、皮下ヘインスリンを注入するものであること。
- 4. 基本要件への適合性

別紙に示す基本要件適合性チェックリストに基づき基本要件への適合性を説明するものであること。

5. その他

構造、使用方法、性能等が既存の医療機器と明らかに異なる場合については、本基準に適合しないものとする。

インスリンペン型注入器 基本要件適合性チェックリスト

第一章 一般的要求事項

れることが目的とされているものを除く。 以下同じ。)は、当該医療機器の意図された 使用条件及び用途に従い、また、必要に応 じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育 及び訓練を受けた意図された使用者によっ て適正に使用された場合において、患者の 臨床状態及び安全を損なわないよう、使用 者及び第三者(医療機器の使用にあたって 第三者の安全や健康に影響を及ぼす場合に 限る。)の安全や健康を害すことがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程 度が、その使用によって患者の得られる有 用性に比して許容できる範囲内にあり、高 水準の健康及び安全の確保が可能なように 設計及び製造されていなければならない。 (リスクマネジメント) 第2条 医療機器の設計及び製造に係る製造 適用 認知された規格に従ってリ 別IST 14971:「医療機器一」 の適用」	第一章 一般的要求事項			
第1条 医療機器(専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。以下同に。)は、当該医療機器の意図された使用条件及び用途に従い、また、必要に応じ、技術知識及び疑験を有し、並びに教育及び制練を受けた意図された使用者によって適正に使用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者及び第三者(医療機器の使用にあたって第三者の安全や健康を受けてき合きに設立した。)の安全や健康を含すことがないよう、並びに使用の際に発生する危険性の程度が、その使用によって患者の得合れる有用性に比して許容できる範囲内にあり、高水準の健康及び安全の確保が可能なように設計及び製造に係る製造販売業者等」という。)は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。(リスクマネジメント)第2条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるようにた験性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるようにた験性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順字に従い、危険性の管理に適用しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順字に従い、危険性の管理に適用しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順字に従い、危険性の管理に適用しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順字に従い、危険性の管理に適用しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順字に従い、危険性の管理に適用しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順字に従い、危険性の管理と適用しなければならない。この場合に対していることを示す。	基本要件	1	適合の方法	特定文書の確認
水準の健康及び安全の確保が可能なように 設計及び製造されていなければならない。 (リスクマネジメント) 第2条 医療機器の設計及び製造に係る製造 販売業者又は製造業者(以下「製造販売業 者等」という。) は、最新の技術に立脚して 医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造 販売業者等は各危害についての残存する危 険性が許容される範囲内にあると判断され るように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は 次の各号に掲げる事項を当該各号の順字に 従い、危険性の管理に適用しなければならない。 一 既知又は予見し得る危害を識別し、 意図された使用方法及び予測し得る誤 使用に起因する危険性を評価すること。 二 前号により評価された危険性を本質 的な安全設計及び製造を通じて、合理	第1条 医療機器(専ら動物のために使用されることが目的とされているものを除く。 以下同じ。)は、当該医療機器の意図された 使用条件及び用途に従い、また、必要に応 じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育 及び訓練を受けた意図された使用者によっ て適正に使用された場合において、患者の 臨床状態及び安全を損なわないよう、使用 者及び第三者(医療機器の使用にあたって 第三者の安全や健康に影響を及ぼす場合に 限る。)の安全や健康を害すことがないよ う、並びに使用の際に発生する危険性の程	適用	れた基準に適合することを 示す。 認知された規格に従ってリ スク管理が計画・実施されて	JIS T 14971: 「医療機器-リス クマネジメントの医療機器へ
第2条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者等」という。)は、最新の技術に立即して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順字に従い、危険性の管理に適用しなければならない。 一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価すること。 二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理	水準の健康及び安全の確保が可能なように 設計及び製造されていなければならない。	·		
三 前号に基づく危険性の除去を行った 後に残存する危険性を適切な防護手段 (警報装置を含む。)により、実行可能	第2条 医療機器の設計及び製造に係る製造販売業者又は製造業者(以下「製造販売業者等」という。)は、最新の技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減が要求される場合、製造販売業者等は各危害についての残存する危険性が許容される範囲内にあると判断されるように危険性を管理しなければならない。この場合において、製造販売業者等は次の各号に掲げる事項を当該各号の順序に従い、危険性の管理に適用しなければならない。 一 既知又は予見し得る危害を識別し、意図された使用方法及び予測し得る設使用に起因する危険性を評価すること。 二 前号により評価された危険性を本質的な安全設計及び製造を通じて、合理的に実行可能な限り除去すること。 三 前号に基づく危険性の除去を行った後に残存する危険性を適切な防護手段		スク管理が計画・実施されて	JIS T 14971: 「医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用」

四第二号に基づく危険性の除去を行った。			
た後に残存する危険性を示すこと。			
(医療機器の性能及び機能) 第3条 医療機器は、製造販売業者等の意図 する性能を発揮できなければならず、医療 機器としての機能を発揮できるよう設計、 製造及び包装されなければならない。	適用	要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。	医療機器及び体外診断用医乳品の製造管理及び品質管理の 基準に関する省令(平成 16 年 厚生労働省令第 169 号)
(製品の寿命) 第4条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の寿命の範囲内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件下において発生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者又は使用者若しくは第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。	適用	要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。 認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。	医療機器及び体外診断用医 品の製造管理及び品質管理 基準に関する省令(平成 16 名 厚生労働省令第 169 号) JIS T 14971:「医療機器ーリンクマネジメントの医療機器へ の適用」
(輸送及び保管等) 第5条 医療機器は、製造販売業者等の指示 及び情報に従った条件の下で輸送及び保管 され、かつ意図された使用方法で使用され た場合において、その特性及び性能が低下 しないよう設計、製造及び包装されていな	適用	要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。	医療機器及び体外診断用医 品の製造管理及び品質管理 基準に関する省令(平成 16 年 厚生労働省令第 169 号)
ければならない。		認知された規格に従ってリ スク管理が計画・実施されて いることを示す。	JIS T 14971: 「医療機器―リ クマネジメントの医療機器 の適用」
(医療機器の有効性) 第6条 医療機器の意図された有効性は、起 こりうる不具合を上回るものでなければな らない。	適用	リスク分析を行い、便益性を 検証する。	JIS T 14971:「医療機器ーリンクマネジメントの医療機器の適用」
		便益性を検証するために、認知された規格の該当する項目に適合することを示す。	JIS T 3226-1:2011「医療用ン形注入器-第1部:ペン形 入器-要求事項及びその試験 方法」 5 一般要求条件 9 投与量精度の決定 10 異常の有無(無ディフェット性)の確認

第二章 設計及び製造要求事項

第二章 設計及び製造要求事項			
(医療機器の化学的特性等)		The state of the s	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
第7条 医療機器は、前章の要件を満たすほか、使用材料の選定について、必要に応じ、 次の各号に掲げる事項について注意が払 われた上で、設計及び製造されていなけれ			
ばならない。			
一 毒性及び可燃性	適用	認知された規格に従ってリ スク管理が計画・実施されて いることを示す。	JIS T 14971: 「医療機器ーリス クマネジメントの医療機器へ の適用」
二 使用材料と生体組織、細胞、体液及 び検体との間の適合性	不適用	生体組織、細胞、体液及び検 体との接触を意図した機器 ではない。	
三・硬度、摩耗及び疲労度等	適用	認知された規格に従ってリ スク管理が計画・実施されて いることを示す。	JIS T 14971:「医療機器-リス クマネジメントの医療機器へ の適用」
2 医療機器は、その使用目的に応じ、当該 医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者 及び患者に対して汚染物質及び残留物質 (以下「汚染物質等」という。) が及ぼす	不適用	汚染物質及び残留物質によ る危険性がある機器ではな い。	
危険性を最小限に抑えるように設計、製造 及び包装されていなければならず、また、 汚染物質等に接触する生体組織、接触時間 及び接触頻度について注意が払われてい なければならない。			
3 医療機器は、通常の使用手順の中で当該 医療機器と同時に使用される各種材料、物 質又はガスと安全に併用できるよう設計 及び製造されていなければならず、また、	適用	認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。	JIS T 14971:「医療機器ーリス クマネジメントの医療機器へ の適用」
医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医療機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。	適用	認知された規格の該当する 項目に適合することを示す。	JIS T 3226-1:2011「医療用ペン形注入器-第1部:ペン形注 入器-要求事項及びその試験 方法」 5 一般要求条件 9 投与量精度の決定 10 異常の有無(無ディフェク ト性)の確認
4 医療機器がある物質を必須な要素として含有し、当該物質が単独で用いられる場合に医薬品に該当し、かつ、当該医療機器の性能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該物質の安全性、品質及び有効性は、当該医療機器の使用目的に照らし、適正に検証されなければならない。		医薬品を含有する機器では ない。	
5 医療機器は、当該医療機器から溶出又は 漏出する物質が及ぼす危険性が合理的に 実行可能な限り、適切に低減するよう設計		溶出又は漏出した物質が患者及び使用者の生体組織、細胞及び体液と接触する危険	

T. が掛け仕上しまって、ようしよしまりがようとよう。	1	til on Is or MATH 2 .	
及び製造されていなければならない。		性のある機器ではない。	
6 医療機器は、合理的に実行可能な限り、 当該医療機器自体及びその目的とする使	適用	認知された規格に従ってリ スク管理が計画・実施されて	JIS T 14971: 「医療機器-リス クマネジメントの医療機器へ
用環境に照らして、偶発的にある種の物質		いることを示す。	の適用」
がその医療機器へ侵入する危険性又はそ			
の医療機器から浸出することにより発生			
する危険性を、適切に低減できるよう設計			
及び製造されていなければならない。	7		
(微生物汚染等の防止)		mnorth the second secon	
第8条 医療機器及び当該医療機器の製造	不適用	感染及び微生物汚染の危険	/
工程は、患者、使用者及び第三者(医療機		性がある機器ではない。	
器の使用にあたって第三者に対する感染			
の危険性がある場合に限る。)に対する感			
染の危険性がある場合、これらの危険性			
を、合理的に実行可能な限り、適切に除去			
又は軽減するよう、次の各号を考慮して設			/
計されていなければならない。			
一 取扱いを容易にすること。			
二 必要に応じ、使用中の医療機器から			
の微生物漏出又は曝露を、合理的に実			
行可能な限り、適切に軽減すること。			
三 必要に応じ、患者、使用者及び第三			
者による医療機器又は検体への微生物			
汚染を防止すること。			
2 医療機器に生物由来の物質が組み込ま	不適用	生物由来の原料又は材料を	
れている場合、適切な入手先、ドナー及び		組み入れた機器ではない。	
物質を選択し、妥当性が確認されている不		.,	
活性化、保全、試験及び制御手順により、			·/
感染に関する危険性を、合理的かつ適切な			
方法で低減しなければならない。		****	
3 医療機器に組み込まれた非ヒト由来の	不適用	非ヒト由来の原料又は材料	/
組織、細胞及び物質(以下「非ヒト由来組		を組み入れた機器ではない。	
織等」という。)は、当該非ヒト由来組織			
等の使用目的に応じて獣医学的に管理及			
び監視された動物から採取されなければ	1		·/
ならない。製造販売業者等は、非ヒト由来			
組織等を採取した動物の原産地に関する			/ /
情報を保持し、非ヒト由来組織等の処理、			/
保存、試験及び取扱いにおいて最高の安全			
性を確保し、かつ、ウィルスその他の感染			
性病原体対策のため、妥当性が確認されて	-		
いる方法を用いて、当該医療機器の製造工			
程においてそれらの除去又は不活性化を			
図ることにより安全性を確保しなければ			
ならない。	<u> </u>		<u> </u>

· ·			
4 医療機器に組み込まれたヒト由来の組	不適用	ヒト由来の原料又は材料を	/
織、細胞及び物質(以下「ヒト由来組織等」		組み入れた機器ではない。	
という。)は、適切な入手先から入手され			/
たものでなければならない。 製造販売業者			
等は、ドナー又はヒト由来の物質の選択、	Ì	•	
ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取			
扱いにおいて最高の安全性を確保し、か			
つ、ウィルスその他の感染性病原体対策の			
ため、妥当性が確認されている方法を用い			
て、当該医療機器の製造工程においてそれ			
らの除去又は不活性化を図り、安全性を確			
保しなければならない。			
	一	64 TU 1 200 (L. 64, 24 4 L. 15 Ab.) - 3	
5 特別な微生物学的状態にあることを表	不適用 	特別な微生物学的状態にあ	
示した医療機器は、販売時及び製造販売業		る機器ではない。	
者等により指示された条件で輸送及び保			
管する時に当該医療機器の特別な微生物			
学的状態を維持できるように設計、製造及			
び包装されていなければならない。			
6 滅菌状態で出荷される医療機器は、再使	不適用	滅菌状態で出荷される機器	-
用が不可能である包装がなされるよう設	1	ではない。	
計及び製造されなければならない。当該医			
療機器の包装は適切な手順に従って、包装			
の破損又は開封がなされない限り、販売さ			
れた時点で無菌であり、製造販売業者によ			
って指示された輸送及び保管条件の下で			
無菌状態が維持され、かつ、再使用が不可			
能であるようにされてなければならない。			
7 滅菌又は特別な微生物学的状態にある	不適用	滅菌又は特別な微生物学的	
ことを表示した医療機器は、妥当性が確認		状態にある機器ではない。	
されている適切な方法により滅菌又は特		•	
別な微生物学的状態にするための処理が			
行われた上で製造され、必要に応じて滅菌			
されていなければならない。			
8 滅菌を施さなければならない医療機器	不適用	滅菌を施さなければならな	
は、適切に管理された状態で製造されなけ	1 702/11	い機器ではない。	
ればならない。		- NYHH / 100,00 , 0 .	
9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器	不適用	 使用前に滅菌を施さなけれ	
の品質を落とさないよう所定の清浄度を		ばならない機器ではない。	
維持するものでなければならない。使用前		マス・マン・スト 7数分野 ファン・ア・ア・ア・ア・ア・ア・ア・ア・ア・ア・ア・ア・ア・ア・ア・ア・ア・ア・ア	
に滅菌を施さなければならない医療機器			
の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に			
抑え得るようなものでなければならない。			
この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適			
切なものでなければならない。			
10 同一又は類似製品が、滅菌及び非滅菌	不適用	滅菌及び非滅菌の両方の状	
の両方の状態で販売される場合、両者は、		態で販売される機器ではな	
包装及びラベルによってそれぞれが区別		V.	
できるようにしなければならない。			
	L	<u> </u>	<u> </u>

(製造又は使用環境に対する配慮)			
医療機器が、他の医療機器又は体外診断薬又は装置と組み合わせて使用される場合、接続系を含めたすべての組み合わせは、安全であり、各医療機器又は体外診断薬が持つ機能が	適用	認知された規格に従ってリ スク管理が計画・実施されて いることを示す。	JIS T 14971:「医療機器―リス クマネジメントの医療機器へ の適用」
り、各医療機器又は体外診断薬が持つ性能が 損なわれないようにしなければならない。組 み合わされる場合、使用上の制限事項は、直 接表示するか添付文書に明示しておかなけ ればならない。		認知された規格の該当する 項目に適合することを示す。	JIS T 3226-1:2011「医療用ペン形注入器-第1部:ペン形注 入器-要求事項及びその試験 方法」 5 一般要求条件 9 投与量精度の決定 10 異常の有無(無ディフェク
			ト性) の確認 15.3 取扱説明書
		認知された基準に適合する ことを示す。	医療機器の添付文書の記載要 領について (平成17年3月10 日薬食発第0310003号)
第9条 医療機器については、次の各号に掲 げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は 低減されるように設計及び製造されなけ ればならない			
一物理的特性に関連した傷害の危険性	適用	認知された規格に従ってリ スク管理が計画・実施されて いることを示す。	JIS T 14971:「医療機器―リス クマネジメントの医療機器へ の適用」
二 合理的に予測可能な外界からの影響 又は環境条件に関連する危険性	適用	認知された規格に従ってリ スク管理が計画・実施されて いることを示す。	JIS T 14971: 「医療機器-リス クマネジメントの医療機器へ の適用」
三 通常の状態で使用中に接触する可能 性のある原材料、物質及びガスとの同 時使用に関連する危険性	適用	認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。	JIS T 14971: 「医療機器-リス クマネジメントの医療機器~ の適用」
四 物質が偶然医療機器に侵入する危険 性	適用	認知された規格に従ってリ スク管理が計画・実施されて いることを示す。	JIS T 14971: 「医療機器-リス クマネジメントの医療機器へ の適用」
五 検体を誤認する危険性	不適用	検体を取り扱う機器ではない。	
六 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性	不適用	通常使用される他の機器と 相互干渉が生じる機器では ない。	
七 保守又は較正が不可能な場合、使用 材料が劣化する場合又は測定若しくは 制御の機構の精度が低下する場合など	適用	認知された規格に従ってリ スク管理が計画・実施されて いることを示す。	JIS T 14971:「医療機器―リス クマネジメントの医療機器へ の適用」

に発生する危険性			
2 医療機器は、通常の使用及び単一の故障	不適用	通常使用時及び単一故障状	
状態において、火災又は爆発の危険性を最	1 1 1 1	態において、火災又は爆発を	
小限度に抑えるよう設計及び製造されて		おこす機器ではない。	
いなければならない。可燃性物質又は爆発		, - , by App - 1 - 3 - 5	
誘因物質に接触して使用される医療機器		,	
については、細心の注意を払って設計及び			
製造しなければならない。			
3 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処	不適用	通常の医療産業廃棄物とし	
理を容易にできるように設計及び製造さ		て処理できる機器である。	
れていなければならない。	1	OCT (C D MARK CO) DO	
(測定又は診断機能に対する配慮)	* 171=M	The same and the s	
第10条 測定機能を有する医療機器は、そ	不適用	測定機能を有する機器では	
の不正確性が患者に重大な悪影響を及ぼ		別に成形で行り の一般的 くな	
す可能性がある場合、当該医療機器の使用		, 4, ,°	
目的に照らし、十分な正確性、精度及び安			
定性を有するよう、設計及び製造されてい			
なければならない。正確性の限界は、製造	7		
販売業者等によって示されなければなら	1		
ない。			
2 診断用医療機器は、その使用目的に応	 不適用	診断支援機能を有する機器	
じ、適切な科学的及び技術的方法に基づい	1、順用	ではない。	
て、十分な正確性、精度及び安定性を得ら		CITYTA,	
れるように設計及び製造されていなけれ			
ばならない。設計にあたっては、感度、特			
異性、正確性、反復性、再現性及び既知の			
干渉要因の管理並びに検出限界に適切な			
注意を払わなければならない。			
3 診断用医療機器の性能が較正器又は標	不溶明	シャルナース 46 00	
準物質の使用に依存している場合、これら	不適用	診断支援機能を有する機器	
の較正器又は標準物質に割り当てられて		ではない。	
いる値の遡及性は、品質管理システムを通			
して保証されなければならない。			
4 測定装置、モニタリング装置又は表示装	7 ※甲	海1 ニマスユー 1 コート 1	
4 例定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に	不適用	測定又は診断支援機能を有	
応じ、人間工学的な観点から設計されなけ		する機器ではない。	
心し、八町工子がよ観点から設計さればいればならない。			
5 数値で表現された値については、可能な	不許回	海1中で 1年5人は1十年 1年 1844 14 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4	
の 数値で表現された値については、可能な 限り標準化された一般的な単位を使用し、	不適用	測定又は診断支援機能を有	
		する機器ではない。	
医療機器の使用者に理解されるものでなければならない。			/ '
()4 ()4(4 () (4 V)			

.

(放射線に対する防御)			
第11条 医療機器は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者への放射線被曝が合理的、かつ適切に低減するよう設計、製造及び包装されていなければならない。	不適用	放射線を照射する機器ではない。	
2 医療機器の放射線出力について、医療上 その有用性が放射線の照射に伴う危険性 を上回ると判断される特定の医療目的の ために、障害発生の恐れ又は潜在的な危害 が生じる水準の可視又は不可視の放射線 が照射されるよう設計されている場合に おいては、線量が使用者によって制御でき るように設計されていなければならない。 当該医療機器は、関連する可変パラメータ の許容される公差内で再現性が保証され るよう設計及び製造されていなければな らない。		放射線を照射する機器ではない。	
3 医療機器が、潜在的に障害発生の恐れの ある可視又は不可視の放射線を照射する ものである場合においては、必要に応じ照 射を確認できる視覚的表示又は聴覚的警 報を具備していなければならない。	不適用	放射線を照射する機器ではない。	
4 医療機器は、意図しない二次放射線又は 散乱線による患者、使用者及び第三者への 被曝を可能な限り軽減するよう設計及び 製造されていなければならない。	不適用	放射線を照射する機器では ない。	
5 放射線を照射する医療機器の取扱説明 書には、照射する放射線の性質、患者及び 使用者に対する防護手段、誤使用の防止法 並びに据付中の固有の危険性の排除方法 について、詳細な情報が記載されていなけ ればならない。		放射線を照射する機器ではない。	
6 電離放射線を照射する医療機器は、必要に応じ、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布(又は線質)を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。	不適用	電雕放射線を照射する機器ではない。	
7 電離放射線を照射する診断用医療機器 は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を 最小限に抑え、所定の診断目的を達成する ため、適切な画像又は出力信号の質を高め るよう設計及び製造されていなければな らない。	不適用	電離放射線を照射する機器ではない。	

不適用	電離放射線を照射する機器ではない。	
する場合)	認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。	JIS T 14971: 「医療機器-リス クマネジメントの医療機器へ の適用」
する場合)	認知された規格に従ってリ スク管理が計画・実施されて いることを示す。	JIS T 14971: 「医療機器-リス クマネジメントの医療機器へ の適用」
	外部電源に接続する機器ではない。	
	臨床パラメータをモニタする機器ではない。	
	認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。	JIS T 14971: 「医療機器-リス クマネジメントの医療機器へ の適用」 JIS T 3226-1:2011「医療用ペ ン形注入器-第1部:ペン形注 入器-要求事項及びその試験 方法」 11 電磁両立性の決定
1	認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。	JIS T 14971:「医療機器―リス クマネジメントの医療機器へ の適用」 JIS T 3226-1:2011「医療用ペ ン形注入器―第1部:ペン形注 入器―要求事項及びその試験 方法」 11 電磁両立性の決定
	適す 適す 高す 高す 高声 高声 高声 高声 高声 高声 高声 高声 高声 高声	 適用(該当する場合) 適用(該当する場合) 不適用 本適用 (該当する場合) 本方とを示す。 おからに接続する機器ではない。 本方とを示す。 おからに接続する機器ではない。 本方とを示す。 おからに表格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 お知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 本方とを示す。 本方とを示す。 お知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 お知された規格の該当する 本方とを示す。 お知された規格の該当する

7 医療機器が製造販売業者等により指示されたとおりに正常に据付けられ及び保守されており、通常使用及び単一故障状態において、偶発的な電撃リスクを可能な限り防止できるよう設計及び製造されていなければならない。 (機械的危険性に対する配慮) 第13条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に関連する機械的危険性か	不適用	電撃リスクを受ける機器ではない。 認知された規格に従ってリ	JIS T 14971:「医療機器―リス
ら、患者及び使用者を防護するよう設計及 び製造されていなければならない。		スク管理が計画・実施されて いることを示す。	クマネジメントの医療機器への適用」
2 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の 一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技 術に照らして、医療機器自体から発生する 振動に起因する危険性を実行可能な限り 最も低い水準に低減するよう設計及び製 造されていなければならない。		振動を発生する機器ではない。	
3 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、可能な限り最も低水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。	不適用	音を発生する機器ではない。	
4 使用者が操作しなければならない電気、 ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能 性のあるすべての危険性が最小限に抑え られるよう、設計及び製造されていなければならない。	不適用	使用者が電気、ガス又は水圧式 (油圧式)若しくは空圧式のエネルギー源に接続する機器ではない。	
5 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。	不適用	熱を発生する機器ではない。	
(エネルギーを供給する医療機器に対する配	惠)	I	<u> </u>
第14条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。	不適用	エネルギー又は物質を患者に供給する機器ではない。	

0 PARIMEDIAN 250 200 200 200 200 200 200 200 200 200	I>)	
2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不	不適用	エネルギー又は物質を患者	
適正なエネルギー又は物質の供給を防止		に供給する機器ではない。	
又は警告する手段が具備され、エネルギー			
源又は物質の供給源からの危険量のエネ			
ルギーや物質の偶発的な放出を可能な限			
り防止する適切な手段が講じられていな			
ければならない。			
3 医療機器には、制御器及び表示器の機能	不適用	エネルギー又は物質を患者	
が明確に記されていなければならない。操		に供給する機器ではない。	
作に必要な指示を医療機器に表示する場			
合、或いは操作又は調整用のパラメータを			
視覚的に示す場合、これらの情報は、使用			
者(医療機器の使用にあたって患者の安全			
及び健康等に影響を及ぼす場合に限り、患			
者も含む。)にとって、容易に理解できる			
ものでなければならない。			• /
(自己検査医療機器等に対する配慮)			<u>/</u>
第15条 自己檢查医療機器又は自己投薬	 適用	認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 「医療機器-リス
医療機器(以下「自己検査医療機器等」と	74	スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
いう。)は、それぞれの使用者が利用可能		いることを示す。	の適用」
な技能及び手段並びに通常生じ得る使用			
者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、		認知された規格の該当する	 JIS T 3226-1:2011「医療用ペー
用途に沿って適正に操作できるように設		項目に適合することを示す。	ン形注入器一第1部:ペン形注
計及び製造されていなければならない。		ALLED POCCESTS	入器一要求事項及びその試験
PINCO SCIECA DE CA PARTA DA SA CO		* 4	方法
			ガ伝] 15.3 取扱説明書
			10.3 以级说明音
		 認知された基準に適合する	 医療機器の添付文書の記載要
		ことを示す。	領について (平成17年3月10
1		C C C/1./ 8	日薬食発第 0310003 号)
2 自己検査医療機器等は、当該医療機器の	 適用	認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 「医療機器―リス
取扱い中、検体の取扱い中(検体を取り扱		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
う場合に限る。)及び検査結果の解釈にお		いることを示す。	クマホングントの医療機器へ の適用
ける誤使用の危険性を可能な限り低減す		1 4 DCC 5/1/30	
るように設計及び製造されていなければ	1	 認知された規格の該当する	「 JIS T 3226-1:2011「医療用ペ
ならない。		孤知された規格の該当する 「項目に適合することを示す。	
(4.0/4.6)		「大口に適口りることを不り。	ン形注入器一第1部:ペン形注
			入器一要求事項及びその試験
			方法」
			15.3 取扱説明書
i 		認知された基準に適合する	医療機器の添付文書の記載要
		ことを示す。	領について (平成17年3月10
			日薬食発第 0310003 号)

3 自己検査医療機器等には、合理的に可能 な場合、製造販売業者等が意図したように 機能することを、使用に当たって使用者が 検証できる手順を含めておかなければな らない。	適用	認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。 認知された規格の該当する項目に適合することを示す。	JIS T 14971:「医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用」 JIS T 3226-1:2011「医療用ペン形注入器ー第1部:ペン形注入器ー要求事項及びその試験方法」 15.3 取扱説明書
		認知された基準に適合する ことを示す。	医療機器の添付文書の記載要 領について (平成17年3月10 日薬食発第0310003号)
(製造業者・製造販売業者が提供する情報)			
使用者には、使用者の訓練及び知識の程度を	適用	認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 「医療機器-リス
考慮し、製造業者・製造販売業者名、安全な		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
使用法及び医療機器又は体外診断薬の意図		いることを示す。	の適用」
した性能を確認するために必要な情報が提			
供されなければならない。この情報は、容易		認知された規格の該当する	JIS T 3226-1:2011「医療用ペ
に理解できるものでなければならない。		項目に適合することを示す。	ン形注入器-第1部:ペン形注 入器-要求事項及びその試験 方法」 15.3 取扱説明書
		認知された基準に適合する。 ことを示す。	医療機器の添付文書の記載要 領について(平成17年3月10 日薬食発第0310003号)
(性能評価)	l		, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
第16条 医療機器の性能評価を行うため	適用	認知された基準に従ってデ	医療機器の製造販売承認申請
に収集されるすべてのデータは、薬事法		ータが収集されたことを示	
(昭和三十五年法律第百四十五号) その他		す。	年2月16日薬食発第0216002
関係法令の定めるところに従って収集さ			号)
れなければならない。			~/
2 臨床試験は、医療機器の臨床試験の実施	不適用	臨床試験を必要とする機器	
の基準に関する省令(平成十七年厚生労働		ではない。	
省令第三十六号)に従って実行されなけれ			
ばならない。			
1	ł	I	